Ø





C3405/40

Dautsche Kl.:

12 p, 7/01

(1)	Offenlegu	ngsschrift 2120663
a	J	Aktenzeichen: P 21 20 663.3
2	•	Anmeldetag: 27. April 1971
(3)		Offenlegungstag: 11. November 1971
	Ausstellungspriorität:	-
. 99	Unionspriorität	•
®	Datum:	27. April 1970
(9) (8)	Land:	Japan
3	Aktenzeichen·	36494-70
<u>6</u>	Bezeichnung:	Chinazolindion-Derivate und Verfahren zu ihrer Herstellung
6 1	Zusatz zu:	<u> </u>
® .	Ausscheidung aus:	
1	Anmelder:	Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc., Tosu, Saga (Japan)
	Vertreter gem. § 16 PatG:	Schrumpf, F., DiplChem., Patentanwalt, 5160 Düren
@	Als Erfinder benannt	Yabuuchi, Takahiro, Ḥyogo; Fujimura, Hajime; Nakagawa, Akira; Kimura, Ryuichi; Kyoto (Japan)
	Benachrichtigung gemäß	S Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4, 9. 1967 (BGBl. I S. 960): —

BEST_AVAILABLE COPY

Patentanwalt
Dipl.-Chem. F. Schrumpf
516 Düren
Koenenstraße 20

23.4.1971 H 196

Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc. Tosu, Saga Prefectur, Japan

Chinazolindion-Derivate und Verfahren zu ihrer Herstellung

Priorität: 27. April 1970 Japan No. 36494/70

Als Antiphlogistica und Anodyna sind Verbindungen wie Dimethylaminophenazon, Mefenaminsäure und Flufenaminsäure bekannt, die jedoch insofern nachteilig sind, als sie gastroenterische Reizungen verursachen können. Es wurde nun gefunden, daß gewisse Chinazolindion-Derivate eine ausgezeichnete entzündungshemmende und schmerzstillende Wirkung besitzen, ohne "lagen-Darm-Störungen hervorzurufen. Es handelt sich dabei um Verbindungen der folgenden allgemeinen Formel

 $\begin{array}{c|c} & & \\ & & \\ R_3 & & \\ \end{array}$

worin R₁ Alkyl, substituiertes Alkyl oder Acyl, R₂ und/oder R₃ Wasserstoff, CF₃, eines oder mehrere der Halogenatome Cl, Br und F, Methyl, Methoxy oder Athoxy bedeuten.

Auf die überraschenden Eigenschaften dieser Chinazolindion-Derivate wird im nachfolgenden näher eingegangen. Die Erfindung löst ferner die Aufgabe, ein Verfahren zu entwickeln, durch das sich die genannnten neuen Chinazolindione bequem und in hoher Ausbeute herstellen lassen. Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe dadurch gelöst, daß Verbindungen der allgemeinen Formel

worin R_2 und/oder R_3 die gleiche Bedeutung haben wie oben) mit Verbindungen der allgemeinen Formel R_1 X oder $(R)_2$ SO $_4$ (worin R_1 die gleiche Bedeutung hat wie oben, R eine niedere Alkylgruppe und X ein Halogenatom ist) zu den gewinschten Chinazolindion-Derivaten umsetzt. Die Reaktion des erfindungsgemäßen Verfahrens lässt sich also als Alkylierung auffassen.

Die oben als Ausgangsmaterialien für das erfindungsgemäße Verfahren genannten Verbindungen lassen sich in guter Ausbeute durch Umsetzung von N-Phenylanthranilsäure, die gegebenenfalls am Stickstoff substituiert sein kann, mit Harnstoff darstellen.

Zu den Chinazolindion-Derivaten, die wie gesagt als Ausgangsmaterialien verwendbar sind, gehören 1-Phenyl-2,4(1H, 3H)chinazolindion und seine in 1-Stellung substituierten Derivate

1-(3'-Trifluormethylphenyl-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(3'-Chlorpheny1)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(2',3'-Dichlorpheny1)-2,4(1H,3H)-chinazolindion,

1-(2'-Chlorphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(4'-Chlorpheny1)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(3',4'-Dichlorpheny1)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(2',6'-Dichlorphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(3'-Fluorpheny1)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(4'-Fluorphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(3'-Brompheny1)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(2',3'-Dimethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion,

1-(3'-Methoxyphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion, 1-(4'-Athoxyphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 1-(3'-Methylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion.

Eine Gruppe von Verbindungen, die erfindungsgemäß als
Alkylierungsmittel für die vorgenannten Ausgangsmaterialien
verwendet werden, lässt sich mit der allgemeinen Formel
R₁% bezeichnen, in der R₁ eine gesättigte oder ungesättigte
Alkylgruppe ist, die ihrerseits durch Aryl, Halogen, Hydroxyl,
Amino, Alkoxy- Alkylthio-, Phenoxy-, Acyloxy-, Acyl-,
Carbamoyloxy- oder Carbamoylalkoxy substituiert sein kann.
Als Beispiele sind zu nennen Äthyljodid, n-Butylbromid,
Iso-amyljodid, Benzylbromid, 1-Brom-2-chloräthan, Diäthylaminoäthylchlorid, Äthylenbromhydrin, Chlormethyläthyläther,
2-Bromäthylacetat, 1-Chlor-2-(N,N-dimethylcarbamoyloxy)-äthan,
p-Chlorbenzoylchlorid, Acetylchlorid, Benzoylchlorid, Propionylchlorid, 2-Bromäthylacetat, Dimethylaminopropylchlorid,
2-Bromäthyläther und 2-Bromäthylbenzoat.

Die andere Gruppe von Verbindungen, die wie oben angegeben als Alkylierungsmittel eingesetzt werden können, lässt sich durch die allgemeine Formel (R) 2504 ausdrücken, worin R ein niederes Alkylradikal wie Methyl oder Athyl sein kann. Dimethylschwefelsäure ist das typischste Beispiel.

Die Reaktion wird erfindungsgemäß vorzugsweise in Gegenwart von Metallverbindungen wie Natriumalkoholat, Matriumamid und Natriumhydrid, organischen Basen wie Pyridin und Trimethylamin, oder anorganischen Basen wie Alkalihydroxid oder Alkalicarbonat durchgeführt, und die darzustellenden Verbindungen lassen sich in extrem guter Ausbeute gewinnen, insbesondere wenn das vorgenannte Metalloxid benutzt wird.

Da die Umsetzung erfindungsgemäß gewöhnlich in einem organischen Lösungsmittel wie Aceton, Dimethylformamid o.dgl. erfolgt, lässt sie sich innerhalb eines weiten

Temperaturbereiches durchführen. Die Reaktionstemperatur ist also nicht kritisch, sondern man kann bei Raumtemperatur ebenso wie in der Wärme oder der Kälte arbeiten.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen eine ausgeprägte antiinflammatorische und analgetische Wirkung, wie aus den Versuchsbeispielen hervorgeht, die im nachstehenden aufgeführt sind.

Beispiele

Es wurde die akute Toxicität, die entzündungshemmende Wirkung und der analgetische Effekt der erfindungsgemäßen Verbindungen untersucht.

Prüfung der akuten Toxicität

Die Verbindungen wurden in Form von Traganth-Emulsionen peritoneal in gesunde DD-Häuse von 15 bis 20 g gespritzt, und der LD₅₀-Wert sowie seine Grenzen 95%iger Zuverlässigkeit wurde nach der Litchfield-Wicoxon-Nethode aus der Letalzahl nach 72 Stunden berechnet.

Untersuchung der entzündungshemmenden Wirkung

Die untersuchten Verbindungen wurden in den Magen von gesunden weiblichen Wistar-Ratten von 100 bis 140 g eingespritzt. Nach 60 Minuten wurde Carragheenim (1 %, 0,1 ml) als inflammatorische Substanz hypodermisch in die Sohlen der Ratten-Hinterbeine eingespritzt, und die prozentuale Hemmung der Oedembildung wurde bestimmt, indem das jeweils entstandene Oedem der untersuchten Ratten mit denen von solchen Ratten verglichen wurde, denen keine Testverbindung verabreicht worden war. Die gegebene Dosis betrug 200 mg/kg, und die mittlere Hemmung wurde wurde jeweils an Gruppen von 4 bis 5 Ratten geprüft.

Bei der Durchführung dieser Untersuchungen wurden nicht nur die erfindungsgemäßen Verbindungen geprüft, sondern auch die herkömmlichen Verbindungen wie liefenaminsäure und Flufenaminsäure wurden dem gleichen Test unterworfen.

Die Ergebnisse der erfindungsgemäßen Verbindungen sind in der folgenden Tabelle zusammengefasst und denen von Hefenaminsäure und Flufenaminsäure zum Vergleich gegenübergestellt.

Verbindungen	akute Toxicität LD ₅₀ (Grenzwerte mit 95%iger Zuver- lässigkeit) mg/kg	inflammatorische Wirkung Carragheenim- Ödem-Hemmung
1-(3'-Trifluormethylphenyl)- 3-methyl-2,4(1H, 3H)- chinazolindion	360 (340-381)	+++
1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3- -äthyl-2,4(1H, 3H)- chinazolindion	373 (341-408)	++++
1-(3'-Trifluormethyl)-3- (2"-chloräthyl)-2,4(1H, 3H)- chinazolindion	>800	+++
1-(3'-Trifluormethylphenyl)- 3-(2"-diäthylaminoäthyl)- 2,4(1H, 3H)-chinazolindion- hydrochlorid	158 (137–182)	++++
1-(3'-Trifluormethylphenyl)- 3-(2"-hydroxyäthyl)-2,4 (1H, 3H)-chinazolindion	253 (220–291)	1111
1-(3'-Trifluormethylphenyl)- 3-(2"-äthoxyäthyl)-2,4 (1H, 3H)-chinazolindion	460 (430-492)	++++
1-(3'-Trifluormethylphenyl)- 3-(2"-acetoxyäthyl)-2,4 (1H, 3H)-chinazolindion	>400	+++
1-(3'-Chorphenyl)-3-äthyl- 2,4(1H, 3H)-chinazolindion	>800	++++
1-(3'-Chlorphenyl)-3-(2"-hydroxyäthyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion	. >400	++++
1-(3'-Fluorphenyl)-3-äthyl- 2,4-(1H, 3H)-chinazolindion	>400	++++
tiefensäureamid	420 (395-458)	+++
Flufensäureamid	200 (180-222)	+++

In der vorstehenden Tabelle bedeutet +++, daß die mittlere Hemmung 30 - 39 % und ++++ mehr als 40 % betrug.

Untersuchung des analgetischen Effekts Morphin-Methode nach Haffner

Die Untersuchung wurde durchgeführt, indem an gesunden männlichen DD-Häusen von 15 - 17 g, wobei eine einzelne Gruppe aus zehn Häusen bestand, die Verzögerung der Kopfwende-Reaktion bei Nadeldruck auf die Schwanzwurzel bei gleichzeitiger Anwendung des Schwellenwertes von Morphinhydrochlorid (2,5 mg/kg sc.) ermittelt wurde. Die diesem Versuch unterworfenen Verbindungen wurden 30 Minuten vor Verabreichung des Horphins in den Hagen gespritzt, und aus den Ergebnissen wurde der ED₅₀-Wert sowie die Grenzwerte mit 95%iger Zuverlässigkeit nach der Litchfield-Wilcoxon-Methode errechnet.

Essigsäure-Reaktion

Diese Untersuchung wurde durchgeführt, indem gesunde männliche DD-Häuse von 15 - 17 g in Gruppen von sechs bis acht auf die Verzögerung der Streck- oder Krümmsymptome nach peritonealer Injektion von 0,1 ml/10 g 0,6%iger Essigsäure untersucht wurden. Die diesem Test unterworfenen Verbindungen wurden 30 Minuten vor Verabreichung der Essigsäure in den Jagen eingespritzt, und die Werte von ED₅₀ und 95%iger Zuverlässigkeit wurden aus den Ergebnissen nach der Litchfield-Wilcoxon-Methode errechnet.

Bei den Untersuchungen wurden nicht nur die erfindungsgemäßen Verbindungen geprüft, sondern auch die herkömmlichen Verbindungen Mefenaminsäuren, Flufenaminsäure und Aminopyrin wurden in gleicher Weise untersucht. Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle gegenübergestellt.

Verbindungen	Untersuchungs Essigsäurereaktion ED ₅₀ = mg/kg 95%Zuverlässigkeit)	methode Haffnersche Horphin- methode ED ₅₀ = mg/kg 95 % Zuverl.)
1-(3'-Trifluormethylphenyly- 3-äthyl-2,4(1H, 3H)- chinazolindion	100 33 % Spitze	148 (135-163)
1-(3'-Trifluomethylphenyl)- 3-(2"-hydroxyäthyl)-2,4 (1H, 3H)-chinazolindion	35 (28-43)	38 (26–54)
1-(3'-Trifluormethylphenyl)- 3-(2"-äthoxyäthyl)-2,4 (1H, 3H)-chinazolindion	200 60 % Spitze	100 60% Spitze
1-(3'-Trifluormethylphenyl)- 3-(2"-acetoxyäthyl)-2,4 (1H, 3H)-chinazolindion	94 (70-126)	124 (114–135)
1-(3'-Chlorphenyl)-3-äthyl- 2,4(1H, 3H)-chinazolindion	177 (140-223)	100 60% Spitze
1-(3'-Chlorphenyl)-3-(2"- hydroxyäthyl)-2,4(111, 3H)- chinazolindion	56 (44-72)	75 55% Spitze .
1-(3'-Chlorphenyl)-3-(2"- äthoxyäthyl)-2,4(1H, 3H)- chinazolindion	82 (50-134)	130 50% Spitze
1-(3'-Chlorpheny1)-3-(2"- acetoxyäthy1)-2,4(1H, 3H)-	65 (45-94)	75 60% Spitze
chinazolindion Aminopyrin	93 (60~143)	65 (45-94)
Mefenaminsäure	134 (100-180)	140(114-172)
Flufenaminsäure	170(121-238)	200 35% Spitze

Die Erfindung ist im nachstehenden beispielsweise erläutert.

Beispiele von erfindungsgemäß hergestellten Chinazolindion- Derivaten:

1-(n-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion wurde mit verschiedenen Alkylierungsmitteln des Typs R X umgesetzt:

109846/1957

Produkt

		- 9 -				212	2066
farblose Prismen	5	r .	=	2	E	= .	=
Methanol	-	r	:	æ	:	Äthanol	n .
Smp 153	Smp 131-3	Smp 111-3	Smp 102-3	8-77 çm2	Smp 123-4	Smp 196-7	Smp 203-4
C18H15F3W2O2	C18H15F3N2O2	C19H17F3N2O2	C20H19F3N2O2	C21H21F3N2O2	C18H13F3N2O2	$c_{22}^{\rm H_{14}^{\rm ClF_3}N_2^{\rm O_2}}$	$c_{23^{\rm H}17^{\rm F}3^{\rm H}2^{\rm O}3}$
Br-CH2-CH3	HD, HD-IR 98	CH3 CH2 CH3 19	ста Ви-сн ₂ -сн ₂ -сн ₂ -сн ₃	вr-сн ₂ -сн ₂ -сн ₂ -сн ₂ -сн ₂ -с	Br-CH ₂ -CH=CH ₂	C1-CH ₂	$c1-cH_2$ \bigcirc $-0cH_3$
	C ₁₈ H ₁₅ F ₃ N ₂ O ₂ Smp 153 Methanol	$Br-CH_2-CH_2-CH_3$ $C_{18}^{H_{15}}F_{3}^{W_2}O_2$ Smp 153 Methanol $C_{18}^{H_{15}}F_{3}^{W_2}O_2$ Smp 131-3	$Br-CH_2-CE_2-CH_3$ $C_{18}H_{15}F_{3}^{18}Z^{0}_{2}$ Smp 153 Methanol farblose Prismen CH_3 CH_3 $^{C_{18}H_{15}F_{3}^{13}Z^{0}_{2}}$ Smp 131-3 " " " " 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	-CH ₃ $C_{18}H_{15}F_{3}N_{2}O_{2}$ Smp 153 Methanol farblose Prismen $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ Smp 131-3 $^{\circ}$ $^{\circ$		$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

					212	2066	3
Prismen	E .	- 10 - F	5	<u>.</u>	=	e Prismen	Prismen
farblose	= .	.	.	=	= ,	hellgelb	farblose Prismen
Methanol	Xthanol + n-Hexan	Kthylacetat	=	=	Xthanol	Chloroform + n-Hexan	Methanol
Smp 134-135	Smp 137-138 (Chlorid)	Smp 245 (Chlorid)	Smp 225-226 (Chlorid)	Smp 180-181 (Chlorid)	Smp 272-273 (Dichlorid)	Smp 252-253 (Chlorid)	Smp 106-107
C18H14CIF3N2O2	$c_{19}{}^{H}{}_{19}c_{1F}{}_{3}{}^{N}{}_{3}{}^{O}{}_{2}$	C19H21ClF3N3O2	C22H25ClF3N3O2	C22H23CIF3N3O3	CH3 C23H27C1F3N4O2	c23H25CIF3N3O2	C18H15F3N2O3
вг-сн2-сн2-сн2-с1	$\begin{array}{cccc} & \text{C1-CH}_2\text{CH}_2 & \text{CH}_3 \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & $	CH2 CH2-CH2-CH3-10 / CH3	C1-CH2-CH2-CH2-N C2H5	C1-CH2CH2-CH2-N(H)=0	C1-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -N H N-($c_1-c_{H_2}-c_{H_2}-c_{H_2}-N$	с12-сн2-сн2-сн2-ов
	C18H14ClF3N2O2 Smp 134-135	Br-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -Cl $C_{18}H_{14}$ ClF ₃ N ₂ O ₂ Smp 134-135 Methanol $C_{18}H_{14}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₃ N ₃ O ₂ Smp 137-138 Athanol + $C_{19}H_{19}$ ClF ₄ N ₄ O ₄ N ₄ O		$C_{19}^{H_2-C_1}$ $C_{19}^{H_14}C_{1F_3N_2}^{1F_3N_2}$ $C_{19}^{H_14}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_19}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_19}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_2-N_1}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_2-N_1}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_2-N_1}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_2-N_1}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_2-N_1}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_2-N_1}C_{1F_3N_3}^{1F_3N_3}$ $C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19}^{H_2-N_1}C_{19$		ET-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CT	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

. •	Aussehen	farblose Prismen	=	hellgelbes 81	farblose Prisment	hellgelbes Öl	farblose Prismen	· •	E E
	umkristallisiert aus	Athanol	Methanol		Methanol	t	Methanol	.	· n
	Schmelz-od.ocsiedesiedes	Smp 154-5,5	Smp 11,7-8	Sdp. 205	Smp. 155-6	Sdp. 235	Smo. 127,5-8,5	Smp. 104-5	Smp. 150-1
Produkt	Bruttoformel	C18H15F3N2O4	C19H17F3N2O3	$c_{18}{}^{\rm H}{}_{15}{}^{\rm F}{}_{3}{}^{\rm N}{}_{2}{}^{\rm O}{}_{3}$	C23H17F3N2O3	C24H19F3N2O3	$c_{19}^{H_{15}F_3N_2}^{O_3}$	C20H17F3N2O4	C24H17F3N2O4
	Alkylierungsmittel	сн ₂ -сн-сн ₂ -он он	C1-CH2-CH3-O-CH3		CI-CH ² -CH ² -O-10 / 1 / 6 / 1 / 6 / 1	C1-CH2-CH2-CH2-	$c1-cH_2-cH_2-o-cH = cE_2$	C1-CH2-CH2-0-COC2H5	C1-CH2-CH2-0-CO-

3	
ń	
Õ	
Н	
ρ.,	

		_		12		
		rismen		r		" .
	Aussehen	farblose Prismen	Ç.,	E		F
	umkristallisiert aus	: ethanol	5, 5, 50	Dimethylformamid + Nasger	•	"ethanol + "thylacetat
	Schrelz-od. siedopunkt ^o c	Smp. 184-5	· ·	Smp. 132-132,5		Smo. 222-3
Produkt	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ F ₃ H ₂ O ₃	Z ()	C32H2OF61404	0=0	C32 ^{H2} 24 ^F 6 ⁷ 4 ^O 5
٠	Alkylierungsmittel	C1-CII ₂ -COCII ₃	ClCH2-CH2-N	P ₃ C II	c1-ch2-0-ck2-ch2-N	E H
		1 (09846	/1957		

Aussehen	farblose Prismen		farblose Madeln	farblose Prismen t	farblose Madeln	farblose Prismen	=
umkristallisiert aus	Methanol		z:	=	E E	. =	
Schwelz-od. siedepunkt ^o c	Smp. 90-1	Smp. 153-4	Smp. 177,5-178,5	Smp. 144,5-145,5	Smj.122,5-123,5	Smp.142,9-143,5	Smp. 157-8
Produkt Bruttoformel	C19H17F3-12O2S	C19316F3-1304	C18H13 ^{T3H2O3}	C17H12BrF3'12O2	C23H17F3N2O2	C23H17F3N2O2	C20H18F3W3O4
lkylierungsmittel	C1-CH2-S-CH2-CH3	C1-CH2-CH2-O·CH2-CONH2	C1-CO-CE2-CH3	9 Br·CH ₂ -CH ₂ -Br	c1-ca ₂ -cu ₂ .	$c_{1} \cdot c_{H^{-}} $	br-cH ₂ -cH ₂ 0-coN CH ₃

Im nachfolgenden wurde die oben genannte Verbindung 1-(m-Fluorpheny1)-2,4(jH, 3H)-chinazolindion mit verschiedenen Alkylierungsmitteln des Typs R X Umgesetzt.

hen		farblose Prismen				ose Prismen - " - " - " - " - " - " - " - "	ose Prismen " chinazolin- ose Prismen	ose Prismen chinazolinose Prismen	chinazolincse Prismen .cse Prismen .
siert Aussehen			=	= #			" ")-2,4(1H,3H)-chin farblose	" ")-2,4(1H,3H)-ch farblos	")-2,4(1H,3H)-ch farblos farblos a
umkristallisiert aus	Methanol		μ			" " (m-Brompheny1)	" " (m-Bromphenyl) Athanol	" " (m-Bromphenyl) Xthanol 'lethanol	" " "-Bromphenyl)-2,4(Xthanol 'lethanol 'Methanol + Wasser
Schmelz-od. siedepunkt ^o c	Smp.115,5-116,5	3 07 L 3 78 L	C'OBTLC'/BT.dire	Smp.109-10	Smp.109-10	.109-10 .185,5-186,5 erbindung 1-(Smp.109-10 Smp.185,5-186,5 n Verbindung 1-(es Typs R X Smp.187,5-188,5	Smp.109-10 Smp.185,5-186,5 n Verbindung 1-(es Typs R X Smp.187,5-188,5	Smp.109-10 Smp.185,5-186,5 n Verbindung 1-(es Typs R X Smp.187,5-188,5 Smp.155-7 Smp.161,5-162
					20	Smp Smp O ₂ Smp enannten V	Smp Smp O2 Smp Tenannten Valukten des	Smp Smp o2 Smp enannten V ukten des 2 Smp	Smp Smp o2 Smp enannten V ukten des ' ukten des ' 2 Smp 3 Smp
Bruttoformel	C18H15F N2O4	C, EH, FN,O,	7 7 CT OT .	C18H17FN2O3	CleHl2ClFN2O2	CleHl7FN2O3 CleHl2ClFN2 e der oben g	CleH17FN2O3 CleH12ClFN2O e der oben gel lierungsprodul CleH13BrN2O2	C18H17FN2C3 C16H12C1FN2C9 e der oben ges lierungsprodus C16H13BrN2C2 C18H17BrN2C3	C18H17FN2O3 C16H12C1FN2O3 e der oben ges lierungsprodus C16H13BrN2O3 C18H17BrN2O3
te]				m	m	3 zungsprodukt iedenen Alky	3 zungsprodukt iedenen Alky	3 zungsprodukt iedenen Alky 3	3 zungsprodukt 1edenen Alky 3
Alkylierungsmittel	BrCH2CH2OCOCH3	п2сн3		вг сн ₂ св ₂ осн ₂ св ₃	Br CH2CH2CH2CH Br CH2CH2C1	Br ${\rm CH_2CH_2OCH_2CH_3}$ ${\rm C_{18}}_{\rm H_17^{FN}}{\rm ^2O_3}$ ${\rm Smp.109-10}$ Br ${\rm CH_2CH_2Cl}$ ${\rm Smp.185,5-18}$ ${\rm Es}$ folgen Umsetzungsprodukte der oben genannten Verbindundlich mit verschiedenen Alkylierungsprodukten des Typs R X	CH2CH2CH2CH CH2CH2C1 folgen Umset on mit versch CH2CH3	Br CH2CH2OCH2CH3 Br CH2CH2Cl Es folgen Umsetzi dion mit verschi J Ch2CH3	Br CH2CH2OCH2CH Br CH2CH2Cl Es folgen Umsetudion mit versch J Ch2CH3 Br CH2CH2OH Br CH2CH2OH
Alkylieru		EHD ² HDC 4	6	6 Br CH ₂ CH ₂	E 1957	Br CH ₂ CH ₂ 4 Br CH ₂ CH ₂ 4 Br CH ₂ CH ₂ 5 Br CH ₂ CH ₂ 6 Br CH ₂ CH ₂	Br CH ₂ CH ₂ O ₆ L Br CH ₂ CH ₂ C Es folgen dion mit w	Br CH ₂ CH ₂ L Br CH ₂ CH ₂ Lis folger dion mit J Ch ₂ CH ₃ Br CH ₂ CE;	br CH ₂ CH ₂ 6 Br CH ₂ CH ₂ 6 Br CH ₂ CH ₃ 7 CK ₂ CH ₃ 8 CK ₂ CH ₃ 8 CK ₂ CH ₃

Rs folgen Umsetzungsprodukte dar oben angegebenen Verbindung 1--(o,m-Dimethylphenyl)-2,4 (1,3H)-chinazolindion mit zwei vorschiedenen λ lkylierungsmitteln des Typs R X

Produkt

Alkylierungsmittel	Pruttoformol	Schrelz-od. siedepunkt ^o c	umkristallisiert aus	Aussehen
Brcu2cH2ococH3	C20 ^{H20} N2 ^O 4	Smp. 181-183	'othanol + Dimethylformamfd	hellgelbe Prismen
BrcH2CN2OCH2CH3	C20H22M2O3	Smp. 104-106	: iethanol	farblose Madeln r
Es folgen Umsetzungsprodukte chinazolindion mit verschlede	gsprodukte der oben a verschiedenen Alkyli	der oben angegebenen Verbindung 1- (; nen Alkylierungsmitteln des Typs RX	der oben angegebenen Verbindung 1-(p-Fluorphenyl)-2,4(1H,3H)- nen Alkylierungsmitteln des Typs RX	L) -2,4 (1H,3H) -
J сн ₂ сн ₃	C16U13FN2O2	Sm2.213-215	Methanol + Dimethylformamid	farblose Prismen
3rcH2 CH2 OCOCH3	ClsHi5FN2O4	Smp.144-146	Methanol .	r n
BrCII2CH2C1	$c_{16}{}^{\rm H}{}_{12}{}^{\rm ClFN}{}_2{}^{\rm O}{}_2$	Smp. 205-209	Dimethylformamid	7

farblose Prismen

.lethanol

Smp.164-165

Es folgen Umsetzungsprodukte der oben erwähnten Verbindung 1-(m-Methylphenyl)-2,4(1H,3H)chinazolindion mit verschiedenen Alkylierungsmitteln des Typs R X

4		,
		いくさいつしゅ
•	ì	1

Es folgen Umsetzungsprodukte der oben angegebenen Verbindung 1-(p-Methoxyphenyl)-2,4(1E,3M)chinazolindion mit verschiedenen Alkylierungsmitteln des Typs F ...

		•		. 1	7 -	
			Prismen	= - 1	n	=
	Aussehen		farolose Prismen	ħ	¥	=
	umkristallisiert aus		Ethanol + Dimethylformanid	Methanol	::	t.
	Schmelz-od. siedepunkt ^o c		Smp.191-193	Smp.134,5-135,5 Tethanol	Smp.136-138	Smp.166,5-163
Produkt	Bruttoformel		C18H18 ^{N2O} 3	C20H2011205	C20H22N2O4	C18H18 ^{W2O4}
	Alkylierungsmittel		J CH2CH3	BrcH2cH20COCH3	BrcH2CH2OCH2CH3	BrCH2CH2OH
			109	846	/195	7

Es folgen Umsetzungsprodukte der oben angegebenen Verbindung 1-(p-Chlorphenyl)-2,4(1H,3H)chinazolindion mit verschiedenen Alkylierungsmitteln des Typs R 1%

J CH2CH3 J CH2CH3 CleH13ClN2O2 Smp. 160-163 Sethanol farbles J CH2CH2CH2CH3 CleH13ClN2O2 Smp. 144-145 BrCH2CH2CH2CH3 CleH17ClN2O4 Smp. 144-145 " farbles BrCH2CH2CH2CH3 CleH12ClN2O4 Smp. 169-170 " farbles ClCH2COOCH2CH3 ClCH2COOCH3CH3 ClCH2COOCH2CH3 ClCH2COOCH3CH3 ClCH2COOCH3CH3 ClCH2COOCH3CH3CH3 ClCH2CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3C	farb farb farb
$\mathtt{BrCH_2CH_2OH}$ $\mathtt{C_{16}H_{13}C^{1}N_2O_2}$ $\mathtt{Smp.145-146}$ 'ethanol "	

Es folgen Umsetzungsprodukte der oben angegebenen Verbindung 1-(o-Chlorphenyl)-2,4(1E,3H)-

chinazolindion mit verso	verschiedenen Alkyli	chiedenen alkylierungsmitteln des Typs P.K :	- 176 süğü		
	Produkt				
Alkylierungsmittel	Bruttoformel	Schmelz-od.ositedecounkt	urkristallisiert Aussehen aus	7.uasehen	

Es folgen Umsetzungsprodukte der ohen angegebenen Verbindung 1- (m-Chlornheny) -2,4(1K,3H)-	odukte der ohen a	ngegebenen Verbindu	ing 1- (m-Chlorphe)	1уф –2 , 4 (1е, 3н) –
chinamzolindion mit verschiedenen Alkyllerungsmillerin des Lige	rschiedenen Alkyl.	eer missmreern ee	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
J CH2CH3	$c_{16} H_{13} c_{13} c_{23}$	Sr.y.179-160	[thano]	farblose Prismen
Brch2ch2och2ch3	C18H17C1N2O3	Smp.115-116		E
BrcH2CH2OCOCH3	$c_{18}^{H_{15}}^{C1^{H_2}}^{O_4}$	Smp.136-137	lethanol .	:
вгсн2сн2он	C15H13C1112O3	Smo.149-150,5	~	2

 $\mathrm{BrCH}_2\mathrm{CH}_2\mathrm{CH}_3$

 $\mathrm{BrCH}_2\mathrm{CH}_2\mathrm{OH}$

 $\operatorname{brch}_2\operatorname{CH}_2\operatorname{OCOCH}_3$

farblose Prismen

Smp.149 -152

 $c_{16}H_{13}C1N_{2}^{0}$

SED.129-130

 $c_{19}^{\rm H_{17}^{\rm C1'l_{2}^{\rm O}_{3}}}$

farblose Prismen

"ethanol

Smp.144-145

 $c_{12}H_{15}c1^{\dot{\eta}_2}$

farblosc Nadeln

	Produkt					
Alkylierungsmittel	Bruttoformel	Schmelz-od. siedepunkt ^o C	unkristallisiert aus	Aussehen.		- 1
				farhlose Prismen	Prismen	
BrcH2CH2CH2OH	$c_{17^{\rm H_15}CIN_2^{\rm O_3}}$	Sm <u>i</u> s. 136,5-139,5	lechanor			
clch2cooch2cH3	$c_{18} n_{15} c_{1\%} c_{4}$	Smp.127-129		=	7	
BrCH, CH, C1	C16H12C12N2O2	Smp.170-171	\$ 1		•••	
J CH2CH2CH3	C18H17C1M2O2	Smp.141-146	ž	. =		20
BrCH2CH CH3	$c_{18}{^{\rm H}_17^{\rm Cl}{^{\rm N}_2}{^{\rm O}_2}}$	Smp.121-123	æ	u.	г.	
ClCH2CH2CH3	C17H15CIN2O2	Smp.132-134	F	#	n	
J'CE CH3	c17H15C1N2O2	Smp.140-141,5	÷	· =	Nadeln	

109846/1957

Fs folgen Umsetzungsprodukte der oben angegebenen Verbindung 1-(o,m-Dichlorphenyl)-2,4 (1E,3E)-

		ព	21-	ដ
		prism	E	Nacel
	Aussenen	farblose Prismen	=	farblose Madeln
	umkristallisiert aus	dethanol	2	Methanol + Wasser
chinazolindion mit Verschiedenen hikyiletungsmitteli zo firf m	Schmelz-od. siedepunkt	Smp.166~167,5	Smp.102,5-104	Sm <u>p</u> .144,5-146
Produkt	Bruttoformel	C16H12C1232O2	$c_{13^{\rm H}_16^{\rm Cl}_2^{\rm N}_2^{\rm O}_3}$	$c_{16^{\rm H}_{12}^{\rm Cl_2^{\rm M}_2^{\rm O}_3}}$
	Alkylierungsmittel	J CH2CH3	BrcH2CH2OCH2CH3	вгсн2сн2он

Es folgen Umsetzungsprodukte der oben angegebenen Verbindung 1-(m,p-Dichlorphenyl)-2,4 (1H,3H)chinazolindion mit verschiedenen Alkylierungsmitteln des Typs R X

	Produkt			
Alkylierungsmittel	Bruttoformel	Schmelz-od. siedepunkt ^o C	umkristallisiert aus	Aussehen
J CH2CH3	C16H12C12N2O2	Smp.139-141	:lethanol	farblose Prismen
BrcH2cH2ococH3	$c_{18}^{H_{14}}c_{12}^{N_2}o_4$	Smo.120-121	a	. " wadeln !
BrcH2cH20CH2CH3	$c_{18}{}^{H}{}_{16}c_{12}{}^{N}{}_{2}o_{3}$	Smp 114-115,5	÷	2 - = =
вгсн2сн2он	$c_{16}^{H_{12}^{Cl_2}N_2^{O_3}}$	Smp.145-147	e	hellgelbe Prismen
BrcH2CH2C1	$c_{16}{}^{H_{11}}c_{13}{}^{N_{2}}{}^{O_{2}}$	Smp.155-156	řthanol Dimethylformálů	farblose Prismen

Es folgen Umsetzungsprodukte der oben angegebenen Verbindung '1-Phenyl-2,4(1H,3H)-chinazolindion mit verschiedenen Alkylierungsmitteln des Typs R %

farblose Prismen
Smp.196,5-197,5 %thanol
C16H14N2O2
J CH2CH3

	Produkt				
Alkylierungsmittel	Bruttoformel	Schmelz-od. Siedepunkt C	unkristallisiert aus	Aussehen	
J CH, CH, CH, CH3	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O ₂	Smp.106-107	iethanol + Masser	farblose	Prismen
ClCH ₂ COOCH ₂ CH ₃	C13 ^H 16 ^N 2 ^O 4	Smp.164-165	:lethanol	*2	=
BrCH ₂ CH ₂ OH	C16H14 ^M 2O3	Smp. 205, 5208	n.	n.	- 2
BrcH20CH2CH3	C13H18 ^{I1} 2 ^O 3	Sr.p. 93 – 95			
Brch2 ccoch3	C18H16N2 ^O 4	Smp.159-160,5		n	23···
BrCH2CH2C1	C16H13C1N2O2	Smp.2147216,5	Olmethylformamid	*	.a
brcH2CH2CH2C1	$c_{17}^{\mathrm{H}_{15}}c^{\mathrm{LM}_2}0_2$	Smo.153-154	'ethanol	hellgelä	hellgelba Prisman
CH3 ClCHCOOCH, CH3	$c_{19}^{\mathrm{H}_{13}^{\mathrm{L}_2}\mathrm{C}_4}$	Smp.129-130	F	#	#
Brch2 och2 conH2	Cl3H17H3O4	Smp.159,5-160,5	=	gelbe Madeln	deln
CICH2CH20-	C22H18N2O3	Sm2,188139	Dimethylformamid	farblose Nadeln	Nadeln

109846/1957

Verfanrensheispiele zur Eerstellung von Chinazolindion-Derivaten nach der Erfindung

Deispiel 1

Eine lischung von 5,4 g 1-(3'Trifluormethylpheny)-2,4(1H,3H) chinazolindion, 1,3 g Dimethylsulfat und 30 ml Aceton wurde 2 Stunden auf einem Masserbad auf 50 - 70°C erwärmt. Dann wurde das Lösungsmittel abdestilliert. Der Rückstand wurde zur Meutralisation unter Künlen in eine 20%ige Natriumhydroxid-Lösung gegossen. Die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert, nit Wasser gewaschen und getrocknet. Nach dem Umkristallisieren aus Äthanol wurden 4,1 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-methyl-2,4(1H,3H)-chinazolindion in Form von farblosen Prismen erhalten.

Schmelzpunkt und Analysenwerte dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt $139 - 189,5^{\circ}C$ Eruttoformel $C_{16}^{H_{11}F_{3}H_{2}O_{2}}$

Elementarzusammensetzung (theoretisch) C:60,00 H:3,46 N:3,75 Elementarzusammensetzung (gefunden) C:60,01 H:3,66 Y:8,46

Beispiel 2

5,4 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H,3H)-chinazolindion und 50 ml getrocknetes Directnylformamia wurden mit 1 g 50%igem Matriuwiy Iroxia versetzt und 7 Stunden gerührt. Dann wurden 3,6 g Mthyljodid zugegeben und weitere 3 Stunden bei Mauntemperatur umgesetzt. Das Lösungsmittel wurde anschließend unter versinderten Druck abdestilliert, und der Rückstand wurde mit Wasser versetzt. Die entstandenen Kristalle wurden abfiltirert und aus äthanol umkristallisiert. Man erhielt 5 g 1-(3'-"rifluormethylphenyl)-3-üthyl-2,4(1H,3H) chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schnelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren:

Schmelzpunkt 156 - 157°C

 $\texttt{sruttoformel} \quad \texttt{C}_{17}^{\text{II}}_{13} \texttt{F}_3^{\text{Al}}_2^{\text{O}}_2$

109846/1957.

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:61,07 H:3,92 N:8,38 gefunden C:61,07 H:3,98 N:8,32

Beispiel 3

0,6 g metallisches Natrium wurde zu 10 ml n-Butylalkohol hinzugegeben. Das gebildete Natriumbutylalkoholat wurde mit einer Lösung von 6,5 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in 20 ml getrocknetem Dimethylformamid versetzt. Die Mischung wurde zunächst 1 Stunde und dann nach Zugabe von 10,5 g n-Butylbromid weitere 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Ganze wurde dann mit Wasser versetzt, und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert, getrocknet und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 6,1 g farblose Prismen von 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-(n-butyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 126 - 127oC Bruttoformel C₁₉H₁₇F₃N₂O₂

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:62,98 H:4,73 N:7,73 gefunden C:63,39 H:5,04 N:7,95

Beispiel 4

0,5 g Natriumamid wurde zu einer Mischung von 3,6 g
1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion
und 30 ml getrocknetem Dimethylformamid hinzugegeben und
das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 5,9 g Isoamyljodid zugesetzt. Nach 3-stündiger Reaktion bei Raumtemperatur wurde das Lösungsmittel unter verminderten Druck
abdestilliert. Der Rückstand wurde mit Wasser gewaschen.

Die entstandenen Kristalle wurden abfiltriert, getrocknet und aus Methylalkohol umkristallisiert. 3,9 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-(iso-amyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion wurden in Form von farblosen Prismen erhalten.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 115 - 115,5°C

C20H19F3N2O2 Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:63,82 H:5,09 N:7,44 C:63,95 H:5,18 N:7,38 gefunden

Beispiel 5

l g 50%iges Natriumhydroxid wurde zu einer Hischung von 5,4 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 40 ml getrocknetem Dimethylformamid zugesetzt, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 4 g Benzylbromid zugegeben und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert, getrocknet und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 6 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-benzyl-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

183 - 184⁰C Schmelzpunkt

C22H15F3N2O2 Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:66,66 H:3,81 N:7,07

C:66,67 H:3,90 N:6,79 gefunden

Beispiel 6

1,3 g 50%iges Natriumhydroxid wurden zu einer Mischung von 7 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 40 ml getrocknetem Dimethylformamid zugegeben, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 4,3 g 1-Brom-2-Chloräthan zugesetzt und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert, getrocknet und aus Aethylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 6,3 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-(2"-chloräthyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 136 - 137°C

Bruttoformel C₁₇H₁₂ClF₃N₂O₂

Blementarzusammensetzung

theoretisch C:55,37 H:3,28 N:7,60

gefunden C:55,17 H:3,39 N:7,50

Beispiel 7

1 g 50%iges Natriumhydroxid wurde zu einer Hischung von 4,5 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 40 ml getrocknetem Dimethylformamid zugegeben, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 4,5 g Diäthylaminoäthylchlorid zugesetzt, und die Mischung wurde 3 Stunden auf 40 - 45°C erwärmt. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, und der Rückstand wurde mit Wasser versetzt. Dabei wurde eine ölige Substanz erhalten. Diese Substanz wurde mit äther extrahiert, und nach der Entfernung des Wassers wurde eine 23%ige äthanolische Salzsäure zur Neutralisation unter Kühlen zugegeben. Nun wurde

109846/1957

das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, und der Rückstand wurde aus Äthanol und Äthylacetat um-kristallisiert. un erhielt 6,2 g 1-(3'Trifluormethylphenyl)-3-(2"-diäthylaminoäthyl)-2,4(1H,3H)-chinazolindion-hydrochlorid in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 229 - 230°C

Bruttoformel C21H23ClF3N3O2

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:57,08 H:5,25 H:9,51 gefunden C:57,05 H:5,47 N:9,43

Beispiel 8

2,4 g 50%iges Natriumhydroxid wurden zu einer Mischung von 9,2 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 80 ml getrocknetem Dimethylformamid zugegeben, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurde Athylenbromhydrin zugesetzt und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert, getrocknet und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 10 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-(2"-hydroxathyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt $138 - 139^{\circ}C$ Bruttoformel $C_{17}^{H}_{13}^{F}_{3}^{N}_{2}^{O}_{3}$

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:58,29 H:3,74 N:8,00 gefunden C:58,40 H:3,71 N:8,11

Beispiel 9

1 g 50%iges Matriumhydroxid wurde zu einer Mischung von 5,4 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion and 40 ml getrocknetem Dimethylformamid zugegeben, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 3,4 g Chlormethyläther zugesetzt und 3 Stunden zur Reaktion gebracht. Das Lösungsmittel wurde unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser gewaschen, und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert, getrocknet und aus Getnylmalkohol umkristallisiert. Dan erhielt 5 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-äthoxymethyl-2,4(1H, 3E)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 157,5 - 159°C

Bruttoformel C₁₈H₁₅F₃N₂O₂

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:59,34 H:4,15 N:7,69 gefunden C:59,61 H:4,42 N:7,58

Beispiel 10

1 g 50%iges Natriumhydroxid wurde zu einer Mischung von 5,4 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 40 ml getrocknetem Dimethylformamid zugegeben, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 6,7 g Bromäthyl-acetat zugesetzt und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Das Lösungsmittel wurde unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser gewaschen, und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert, getrocknet und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 5,7 g l-(3'Trifluormethylphenyl)-3-(2"-acetoxyäthyl)-2,4-(1H, 3H)-chinesch 220lindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren

wie folgt:

111,5 -112°C Schmelzpunkt

 $c_{19}^{H}_{15}^{F}_{3}^{H}_{2}^{O}_{4}$ Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

C:58,16 H:3,85 N:7,14 theoretisch

C:58,28 H:3,64 N:7,15 gefunden .

Beispiel 11

0,5 g 50%iges Natriumhydroxid wurde zu einer Hischung von 2,7 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 20 ml getrocknetem Dimethylformamid zugesetzt und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurde eine Lösung aus 3,4 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-monochlormethoxymethy1-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in 20 ml getrocknetem Dimethyl-formamid beigefügt, und die Mischung wurde 4 Stunden bei Raumtemperatur umgesetzt. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand mit Wasser aufgenommen, und die entstandenen Kristalle wurden abfiltiriert, getrocknet und aus Methylalkohol und Athylacetat umkristallisiert. Man erhielt 58 g bis-[3-(1-3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion -methyläther in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folat:

114 - 114,5°C Schmelzpunkt

C32H20F6N4O5 Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

C:58,72 H:3,08 N:8,56 theoretisch

C:58,90 H:2,86 N:8,57 gefunden

Beispiel 12

1 g 50% iges Natriumhydroxid wurde zu einer lischung von 5,4 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 40 ml getrocknetem Dimethylformamid zugesetzt, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 4,3 g 1-Chlor-2-(N,N-dimethylcarbamoyloxy)-äthan beigefügt und 4 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, und der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen und unter Kühlung aufbewahrt. Es entstanden Kristalle, die dann aus Methylalkohol umkristallisiert wurden. Man erhielt 5,2 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-(2"-N-dimethylcarbamoyloxyäthyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

157 - 158°C Schmelzpunkt

 $C_{20}^{H_{18}F_{3}N_{3}O_{4}}$ Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:57,01 H:4,31 N:9,97 C:57,23 H:4,20 N:10,0 gefunden

Beispiel 13 1 g Natriumhydroxid wurde zu einer Mischung von 5,4 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 40 ml getrocknetem Dimethylformamid zugesetzt, und das Ganze wurde I Stunde gerührt. Dann wurden 4 g p-Chlorbenzoylchlorid zugesetzt und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die entstandenen Kristalle wurden abfiltriert, getroget und aus Äthanol umkristallisiert. Man erhielt 5,7 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-(4"-Chlorbenzoy1)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

196 - 197⁰C Schmelzpunkt

 $C_{22}H_{12}C1F_3N_2O_3$ Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:61,33 H:3,28 N:6,50

C:61,45 H:3,32 N:6,33 gefunden

Beispiel 14

0,7 g Natriumnydroxid wurde zu einer Mischung von 3,1 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 40 ml getrocknetem Dimethylformamid zugesetzt, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 2 g Acetylchlorid zugetropft und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert, getrocknet und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 2,5 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-acetyl-2,4(1H, 3H)chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

165 - 166⁰C Schmelzpunkt

 $c_{17}^{H}_{11}^{F}_{3}^{N}_{2}^{O}_{3}$ **Bruttoformel**

Elementarzusammensetzung

C:58,62 H:3,18 N:8,05 theoretisch C:58,87 H:3,26, N:7,91

gefunden

Beispiel 15

Eine Lösung aus einer Mischung von 2 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion, 30 ml getrocknetem Dimethylformamid und 1,6 g getrocknetem Pyridin wurde auf

80°C erwärmt. Dann wurden 4,2 g Benzoylchlorid zugetropft und 3 Stunden bei 80 - 90°C zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Ganze filtrert, das Filtrat wurde unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgennommen, und die entstandenen Kristalle wurden abfiltriert und aus ethylakohol umkristallisiert. Han erhielt 1,8 q 1-(3'-Trifluormetnylpheny0-3-benzoyl-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 166 - 167°C

 $C_{22}H_{13}F_{3}N_{2}O_{3}$ Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

C:64,39 H:3,19 N:6,83 theoretisch

C:64,24 H:3,30 N:6,87 gefunden

Beispiel 16

Eine Lösung aus einer Mischung von 3 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-2,4 (1H, 3H)-chinazolindion', 30 ml Dimethylformamid und 4 g Triäthylamin wurde auf 80°C erwärmt. Dann wurden 2,8 g Propionylchlorid zugetropft und 3 Stunden bei 80 - 90°C zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Ganze filtriert, das Filtrat wurde unter vermindertem Druck bis zur Trockene eingedampft, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die entstandenen Kristalle wurden abfiltriert und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 2,8 g 1-(3'-Trifluormethylphenyl)-3-propionyl-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Nadeln.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren

wie folgt:

Schmelzpunkt 177,5 - 178,5°C

Bruttoformel :

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:56,02 H:3,96 N:10,32 C:56,21 H:3,83 N:10,24 gefunden

Beispiel 17

Eine Mischung aus 5 g l-(3'-Chlorphenyl)-2,4(1H, 3H)chinazolindion, 1,3 g Dimethylsulfat und 50 ml Aceton wurde 2 Stunden auf einem Wasserbad auf 50 - 70°C erwärmt. Dann wurde das Lösungsmittel abdestilliert, und der Rückstand wurde zwecks Neutralisation unter Kühlen in eine 50%ige Natriumhydroxid-Lösung gegossen. Die entstandenen Kristalle wurden abfiltriert, mit Wasser gewaschen, getrocknet und aus Dimethylformamid umkristallisiert. Es wurden 4,2 g 1-(3'-Chlorphenyl)-3-methyl-2,4(1H, 3H)chinazolindion in Form farbloser Prismen erhalten.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

223 - 226°C Schmelzpunkt

C₁₅H₁₁ClN₂O₂ Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

C:62,84 H:3,87 N:9,77 theoretisch

C:62,75 H:3,84 N:9,79 gefunden

Beispiel 18

Zu einer Mischung von 4,1 g 1-(3'-Chlorphenyl)-2,4(1H, 3H)chinazolindion und 40 ml getrocknetem Dimethylformamid wurde 1 g 50%iges Natriumhydroxid zugesetzt, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 3,3 g Glycerin-α-monochlorhydrin beigegeben und 1,5 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten Kristalle

wurden abfiltriert und aus ethylalkohol umkristallisiert. Es wurden 4,2 g 1-(3'-Chlorphenyl)-3-(2",3"-dihydroxypropyl) 2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Nadeln erhalten.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt

163 - 164°C

Bruttoformel

 $c_{17}^{H}_{15}^{C1N}_{204}^{O}$

Elementarzusammensetzung

theoretisch

C:58,88 H:4,36 N:8,08

gefunden

C:59,08 H:4,37 N:8,07

Beispiel 19

Zu einer Mischung von 1,5 g 1-(2',3'-Dichlorphenyl)-2,4 (1H, 3H)-chinazolindion und 30 ml getrockneten Dimethylformamid wurde 0,5 g 50%iges Natriumhydroxid zugesetzt, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 5 g 2-Bromäthylacetat beigegeben und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen und die entstandenen Kristalle wurden aus Athanol umkristallisiert. Man erhielt 1,7 g 1-(2',3'-Dichlorphenyl)-3-(2"-acetoxyäthyl)-2,4(lH, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Nadeln.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt

183,5 - 184,5°C

Bruttoformel

 $c_{18}^{H_{14}^{Cl_2N_2O_4}}$

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:54,98 H:3,59 N:7,13

gefunden

C:55,00 H:3,53 N:7,14

Beispiel 20

0,6 g metallisches Natrium wurde in 10 ml Athylalkohol eingebracht, wobei sich das Athylat bildete. Dann wurde eine Lösung von 5,8 g 1-(2'-chlorphenyl)-2,4(1H, 3N)-chinazolindion in 20 ml getrockentem Dimethylformamid und anschließend 6,6 g Athyljodid zugefügt. Das Ganze wurde 3 Stunden bei Raumtemperatur umgesetzt. Nach der Zugabe von Wasser wurden die entstandenen Kristalle abfiltriert, getrocknet und aus Methylalkohol umkristallisiert. Gan erhielt 5,4 g 1-(2'-chlorphenyl)-3-äthyl-2,4(1H, 3N)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 145 - 146°C

Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O₂

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:63,90 H:4,36 N:9,31

gefunden C:63,96 H:4,27 N:9,42

Beispiel 21

Zu einer Mischung von 2,7 g 1-(4'-Chlorpheny1)-2,4(1H, 3H)chinazolindion und 30 ml getrocknetem Dimethylformamid
wurde 0,7 g 50%iges Natriumhydroxid zugesetzt, und das Ganze
wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 3,6 g Dimethylaminopropylchlorid beigegeben und 3 Stunden bei Raumtemperatur
zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel
unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde
mit Wasser aufgenommen und die entstandenen Kristalle wurden
abfiltiriert und aus Aethylalkohol umkristallisiert. Man
erhielt 2,9 g farblose Nadeln von 1-(4'-Chlorpheny1)-3(3"dimethylaminopropy1)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

109846/1957

Schmelzpunkt 164,5 - 165,5°C

Bruttoformel C₁₉H₂₀ClN₃O₂

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:63,77 H:5,63 N:11,74 gefunden C:63,62 H:5,65 N:11,50

Beispiel 22

Zu einer Mischung von 4,5 g 1-(3',4'-Dichlorphenyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 40 ml Dimethylformamid wurden
1,1 g Natriumamid zugesetzt, und das Ganze wurde 1 Stunde
gerührt. Dann wurden 7,3 g Äthylbromacetat beigegeben und
1 Stunde zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das
Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der
Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten
Kristalle wurden abfiltriert und aus einem Lösungsmittelgemisch von Dimethylformamid und Äthanol umkristallisiert.
Man erhielt 4,6 g 1-(3',4'-Dichlorphenyl)-3-äthylacetat2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 157,5 - 158,5°C

Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₂N₂O₄

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:54,98 H:3,59 N:7,12

gefunden C:54,93 H:3,53 N:7,06

Beispiel 23

Zu einer Mischung von 1,7 g 1-(2',6'-Dichlorpheny1)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 30 ml getrocknetem Dimethylformamid wurde 0,6 g 50%iges Natriumhydroxid zugegeben,
und die Mischung wurde 1 Stunde bei Raumtemperatur umgesetzt.

Dann wurden 5 g Äthyljodid beigefügt, und die Mischung wurde nochmals 2 Stunden bei Raumtemperatur umgesetzt. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 1,5 g 1-(2',6'-Dichlorphenyl)-3-äthyl-2,4(1H, 3H)-chinagizolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

174,5 - 175,5°C Schmelzpunkt

 $C_{16}^{H}_{12}^{C1}_{2}^{N}_{2}^{O}_{2}$ Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:57,33 H:3,61 N:8,36 C:57,43 H:3,49 N:8,34 gefunden

Beispiel 24

Zu einer Mischung von 3 g l-(3'-Fluorphenyl)-2,4(1H, 3H)chinazolindion und 30 ml getrocknetem Dimethylformamid wurde 0,8 g 50%iges Natriumhydroxid zugesetzt, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 3,7 g Äthylenbromhydrin beigegeben und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die entstandenen Kristalle wurden aus einem Lösungsmittelgemisch von Methylalkolhol und Wasser umkristallisiert. Man erhielt 2,9 g 1-(3'-Fluorphenyl)-3-(2"-hydroxyäthyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

136,5 - 137,5°C Schmelzpunkt

C₁₆H₁₃FN₂O₃ Bruttoformel

Elementarzusammensetzung theoretisch C:63,99 H:4,36 N:9,33

109846/1957

H:4,07 gefunden

Beispiel 25

Eine Mischung von 1,8 g l-(4'-Fluorphenyl)-2,4(1H, 3H)chinazolindion, 3 g Diäthylsulfat und 50 ml Aceton wurde auf einem Wasserbad 2 Stunden auf 50 - 70oC erwärmt. Dann wurde das Lösungsmittel abdestilliert, und der Rückstand wurde zwecks Neutralisation unter Kühlen in eine 20%ige Natriumhydroxid-Lösung gegossen. Die entstandenen Kristalle wurden abfiltriert, mit Wasser gewaschen und aus einem Lösungsmittelgemisch von Methylalkohol und Dimethylformamid umkristallisiert. Man erhielt 1,6 g l-(4'-Fluorpheny1)-3äthyl-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schme1zpunkt

213 -215°C

Bruttoformel

 $^{\mathrm{C}}_{16}^{\mathrm{H}}_{13}^{\mathrm{FN}}_{2}^{\mathrm{O}}_{2}$

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:67,60

N:9,85 H:4,61

gefunden

C:67,51

N:9,91 H:4,38

Beispiel 26

Zu einer Mischung von 1,8 g 1-(4'-Fluorpheny1)-2,4(1H, 3H)chinazolindion und 30 ml getrocknetem Dimethylformamid wurde 0,7 g 50% iges Natriumhydroxid zugesetzt, und das Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 3,2 g 2-Bromäthyl-äthyläther beigefügt und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, die Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert und aus einem Lösungsmittelgemisch von Merthylalkohol und Wasser umkristallisiert. Man erhielt 1,8 g 1-(4'-Fluorphenyl)-3-(2"-äthoxyäthyl)-2,4(H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Nadeln.

109846/1957

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 112 - 113°C

Bruttoformel C₁₈H₁₇FN₂O₃

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:65,85 H:5,22 N:8,53 gefunden C:65,79 H:5,34 N:8,64

Beispiel 27

Zu einer Mischung von 2 g 1-(3'-Bromphenyl)-2,4(1H, 3H)chinazolindion und 30 ml getrocknetem Dimethylformamid
wurde 0,4 g 50%iges Natriumhydroxid zugesetzt, und das
Ganze wurde 1 Stunde gerührt. Dann wurden 5 g 2-Bromäthylacetat beigegeben und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur
Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel
unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde
mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten Kristalle wurden
abfiltriert und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man
erhielt 1,8 g 1-(3'-Bromphenyl)-3-(2"-acetoxyäthyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 145 - 146°C

Bruttoformel C₁₈H₁₅Br N₂O₄

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:53,61 H:3,75 N:6,95 gefunden C:53,46 H:3,71 N:6,80

Beispiel 28

Metallisches Natrium wurde in einer Menge von 0,6 g zu
10 ml Äthylalkohol gegeben, um das Äthylat zu bilden. Dann
wurde eine Lösung aus 5,3 g 1-(2',3'-Dimethylphenyl)-2,4lH, 3H)-chinazolindion in 20 ml getrocknetem Dimethylformamid

und ferner 4,6 g Kthyljodid beigefügt, und die Mischung wurde 3 Stunden bei Raumtemperatur umgesetzt. Nach der Zugabe von Wasser wurden die gebildeten Kristalle abfiltriert und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 4,7 g und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 4,7 g 1-(2',3'-Dimethylphenyl)-3-äthyl-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Nadeln.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 202 - 205°C

Bruttoformel C18H18N2O2

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:73,45 H:6,16 N:9,52 gefunden C:7280 H:5,93 N:9,64

Beispiel 29

Eine Mischung von 1,5 g 1-(3'-Methoxypheny1)-2,4(1H, 3H)chinazolindion und 30 ml getrockmetem Dimethylformamid
wurde mit 0,5 g 50%igem Natriumhydroxid versetzt und 1
Stunde gerührt. Dann wurden 5 g 2-Bromäthylacetat zugegeben
und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht.
Das Lösungsmittel wurde unter vermindertem Druck abdestilliert,
Der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten Kristalle abfiltriert und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 1,8 g 1-(3'-Methoxypheny1)-3(2"-acetoxyäthy1)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 130 - 131 C Bruttoformel C19H18N2O5

Blementarzusammensetzung

theoretisch C:64,40 H:5,12 N:7,91 gefunden C:64,52 H:4,96 N:7,85

Beispiel 30

Eine Mischung von 1 g 1-(4'-Athoxypheny1)-2,4(1H, 3H) chinazolindion und 20 ml getrocknetem Dimethylformamid wurde mit 0,2 g Natriumamid versetzt und 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Dann wurden 1,9 g Bromchloräthan beigefügt, und die Mischung wurde 3 Stunden bei Raumtemperatur umgesetzt. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 1,0 g 1-(4'-Kthoxypheny1)-3-(2"-Chloräthy1)-2,4-(1H, 3H)-chinazolindion in Form von farblosen Nadeln.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

144 - 146°C schmelzpunkt

 $C_{18}^{H}_{17}^{ClN}_{2}^{O}_{3}$ Bruttoformel

Elementarzusammensetzung

theoretisch C:62,70 H:4,97 N:8,12 N:8,25

C:62,66 H:4,96 gefunden

Beispiel 31

Eine Mischung aus 2,4 g 1-Phenyl-2,4(1H, 3H)-chinazolindion und 30 ml getrocknetem Dimethylformamid wurde mit 0,6 g 50%igen Natriumhydroxid versetzt und 1 Stunde gerührt. Dann wurden 6,8 g 2-Brommethylbenzoat zugegeben und 3 Stunden bei Raumtemperatur umgesetzt. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten Kristalle wurden aus einem Lösungsmittelgemisch von Dimethylformamid und Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 3,9 g 1-Phenyl-3-(2"-Benzoyloxyäthyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt

150,5 - 151°C

Bruttoformel

 $c_{23}^{H}_{18}^{N}_{2}^{O}_{4}$

Elementarzusammensetzung

theoretisch

C:71,49

N:7,25 H:4,70

gefunden

C:71,41

H:4,79 N:7,35

Beispiel 32

2,8 g Propionylchlorid wurden zu einer gemischten Lösung aus 5,6 g 1-Phenyl-2,4(1H, 3H)-chinazolindion, 30 ml getrocknetem Dimethylformamid und 4 g Triäthylamin zugetropft, und das Ganze wurde 3 Stunden bei 80 - 90oC umgesetzt. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen, und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert und aus Methylalkohol umkristallisiert. Man erhielt 2,3 g 1-Phenyl-3-propionyl-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Nadeln.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt

154 - 155°C

Bruttoformel

 $c_{17}^{H}_{14}^{N}_{2}^{O}_{3}$

Elementarzusammensetzung

theoretisch

C: 69,37

H:4,79 . N:9,52

gefunden

C:69,21

H:4,87

N:9,31

Beispiel 33

Eine Mischung aus 1,9 g 1-(3'-Methylphenyl)-2,4(1H, 3H)chinazolindion und 30 ml getrocknetem Dimethylformamid wurde mit 0,7 g 50%igem Natriumhydroxid umgesetzt und 1 Stunde gerührt. Dann wurden 3 g Äthylenbromhydrin beigefügt und 3 Stunden bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand wurde mit Wasser aufgenommen und die gebildeten Kristalle wurden abfiltriert und aus einem Lösungsmittelgemisch von Methylalkohol und Wasser umkristallisiert. Man erhielt 1,9 g 1-(3'-Methylphenyl)-umkristallisiert. Man erhielt 1,9 g 1-(3'-Methylphenyl)-3-(2"-hydroxyäthyl)-2,4(1H, 3H)-chinazolindion in Form farbloser Prismen.

Schmelzpunkt und Analysenergebnisse dieser Substanz waren wie folgt:

Schmelzpunkt 152 - 154°C

Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₃

Elementarzusammensetzung

emental 2 usual 12 us

Patentansprüche

(). Chinazolindion-Derivate, gekennzeichnet durch die folgende allgemeine Formel

worin R_1 Alkyl, substituiertes Alkyl oder Acyl, und R_2 und/oder R_3 Wasserstoff, CF_3 , ein oder mehrere der Halogenatome Cl, Br und F, Methyl, Methoxy oder Athoxy bedeuten.

 Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

3. Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

4. Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

5. Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

6. Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

7. Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

8. Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

9. Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

10. Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

11. Chinazolindion-Derivat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

 Verfahren zur Herstellung von Chinazolin-Derivaten nach einem der Ansprüche 1 - 11, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel

worin R_2 und/oder R_3 Wasserstoff, CF_3 eines oder mehrere der Halogenatome Cl, Br und F, Methyl, Methoxy oder Äthoxy bedeuten, mit einem Alkylierungsmittel umsetzt.

- 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß man als Alkylierungsmittel eine Verbindung der allgemeinen Formel R₁X verwendet, in der R₁ Alkyl, substituiertes Alkyl oder Acyl bedeutet.
- 14. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß man als Alkylierungsmittel eine Verbindung der allgemeinen Formel (R) 2^{SO}4 verwendet, in der R ein niederes Alkyl-Radikal bedeutet.
- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 14, dadurch gekennzeichnet, daß man die Reaktion in Gegenwart einer

Metallverbindung, insbesondere Natriumalkoholat, Natriumand und Natriumhydrid, einer organischen Base, insbesondere Pyridin und Trimethylamin, oder einer anorganischer Base, insbesondere Alkalihydroxid und Alkalicarbonat, bewirkt.

- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 15, dadurch gekennzeichnet, daß man die Reaktion in einem organischen Lösungsmittel durchführt.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß man als organisches Lösungsmittel Aceton oder Dimethylformamid verwendet.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR ØR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: ____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.